



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29.07.2019 № ФСР 2010/08694

На медицинское изделие

Гиалуроновый гель РЕВИ (REVI) стерильный по ТУ 9398-002-85699409-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ООО "МКС-Лаборатория"

Производитель

ООО "МКС-Лаборатория"

Место производства медицинского изделия

117105, Россия, г. Москва, ул. Нагатинская, д.3А, стр.1

Номер регистрационного досье № ФСР 2010/08694

Вид медицинского изделия: 122090

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 3

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение

Приказом Росздравнадзора от 29.07.2019. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
По надзору в сфере здравоохранения
Ф.И.О

(печать)

__подпись__

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29.07.2019 № ФСР 2010/08694

Лист 2

На медицинское изделие

Гиалуроновый гель РЕВИ (REVI) стерильный по ТУ 9398-002-85699409-2009

варианты исполнения: - РЕВИ (REVI) 1,0%, РЕВИ Стайл (REVI Style) 1,0%, РЕВИ Силк (REVI Silk) 1,2%, РЕВИ Стронг (REVI Strong) 1,5% в составе: 1. Шприц наполненный 1,0 мл, либо 2,0 мл – 1 шт., 2. Иглы инъекционные 30G1/2 - 2 шт., 3. Инструкция по применению - 1 шт., 4. Стикер-вкладыш с номером партии, датой изготовления и сроком годности – 2 шт.

Руководитель Федеральной службы
По надзору в сфере здравоохранения
Ф.И.О

(печать)

подпись